(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-261766

(43)公開日 平成6年(1994)9月20日

(51)Int.Cl.⁵

 FI

技術表示箇所

C 1 2 N 15/54 C 1 2 P 13/08 ZNA

A 2121-4B

// (C 1 2 N 15/54

C12R 1:13)

9050-4B

C 1 2 N 15/00

Α

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 28 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平5-55451

(71)出願人 000006057

三菱油化株式会社

(22)出顧日 平成5年(1993)3月16日

東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号

(72)発明者 佐藤 幸江

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72) 発明者 畚野 信剛

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 小林 幹

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(74)代理人 弁理士 山本 隆也

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 フィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA及び (57)【要約】 その利用

【構成】 AEC耐性を有しかつレーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233から単離した、レーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA。

【効果】 このフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNAを導入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドで形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233株は、Lーリジンの生成量が顕著に増加した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 プレビバクテリウム属細菌由来のL-リジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA。

テリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) MJ233である請求項1記載の遺伝子DNA。

【請求項3】 次のDNA塩基配列

【請求項2】 ブレビバクテリウム属細菌がプレビバク

```
GTGGCCCTGG TCGTACAGAA ATATGGCGGT TCCTCGCTTG AGAGTGCGGA ACGCATTAGA
AACGTCGCTG AACGGATCGT TGCCACCAAG AAGGCTGGAA ATAATGTCGT GGTTGTCTGC
                                                                  120
TCCGCAATGG GAGACACCAC GGATGAGCTT CTAGAACTTG CTGCGGCAGT GAATCCCGTT
CCGCCAGCTC GTGAAATGGA TATGCTCCTG ACTGCTGGTG AGCGTATTTC TAACGCTCTC
GTCGCCATGG CTATTGAGTC CCTGGGTGCA GAGGCTCAAT CTTTCACGGG TTCTCAGGCT
                                                                  300
GGTGTGCTCA CCACCGAGCG TCACGGAAAC GCACGCATTG TTGATGTCAC TCCAGGTCGT
                                                                  360
GTGCGTGAAG CACTCGATGA GGGCAAGATC TGCATTGTTG CTGGTTTCCA GGGTGTCAAT
                                                                  420
AAGGAAACCC GCGATGTCAC CACGTTGGGT CGCGGTGGTT CTGATACCAC TGCAGTTGCA
TTGGCAGCTG CTCTGAACGC TGATGTGTGT GAGATTTACT CAGATGTTGA CGGCGTGTAC
                                                                  540
ACCGCTGACC CGCGCATCGT TCCTAATGCT CAGAAGCTGG AAAAGCTCAG CTTCGAAGAA
ATGCTGGAAC TTGCTGCTGT TGGCTCCAAG ATTTTGGTGC TACGCAGTGT TGAATACGCT
                                                                  660
CGTGCATTCA ATGTGCCACT TCGCGTACGC TCGTCTTATA GCAATGATCC CGGCACTTTG
                                                                  720
ATTGCCGGCT CTATGGAGGA TATTCCTGTG GAAGAAGCAG TCCTTACCGG TGTCGCAACC
                                                                  780
GACAAGTCCG AAGCCAAAGT AACCGTTCTG GGTATTTCCG ATAAGCCAGG CGAGRYTGCG
                                                                  840
AAGGTTTTCC GTGCGTTGGC TGATGCAGAA ATCAACATTG ACATGGTTCT GCAGAACGTC 900
TYCTCTGTGG AAGACGGCAC CAYCGACATC ACGTTCACCT GCCCTCGCTC TGACGGACGC 960
CGTGCGATGG AGATCTTGAA GAAGCTTCAG GTTCAGGGCA ACTGGACCAA TGTGCTTTAC 1020
GACGACCAGG TCGGCAAAGT CTCCCTCGTG GGTGCGGGCA TGAAGTCTCA CCCAGGTGTT 1080
ACCGCAGAGT TCATGGAAGC TCTGCGCGAT GTCAACGTGA ACATCGAATT GATTTCCACC 1140
TCTGAGATCC GCATTTCCGT GCTGATCCGT GAAGATGATC TGGATGCTGC TGCACGTGCA 1200
CTGCATGAGC AGTTCCAGCT GGGCGCGAA GACGAAGCCG TCGTTTATGC AGGCACCGGA 1260
CGC
                                                                 1263
```

(配列中、835番目のRはG又はAを示し、836番目、902番目および923番目のYはC又はTを示し、同時に、835番目のRがGであり、836番目、902番目および923番目のYがCであることはな

い。)で表されるL-リジンによるフィードバックイン ヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードす る遺伝子DNA。

【請求項4】 次のアミノ酸配列

Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 5 Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 20 25 **30** Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 40 45 Glu Leu Clu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg **50** 55 60 Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70 75 Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 95 Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 130 135 140 Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala

Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile Ser Asp Lys Pro Gly Glu AAA Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val YYY Ser Val Glu Asp Gly Thr ZZZ Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Arg Ala Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr Ala Gly Thr Gly Arg

(配列中、279番目のAAAはAla又はThr又はValを示し、301番目のYYYはSer又はPheを示し、308番目のZZZはThr又はIleを示し、同時に、279番目のAAAがAlaであり、301番目のYYYがSerであり、308番目のZZZがThrであることはない。)で表されるLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えプラスミド。

【請求項7】 請求項6記載の組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。 【請求項8】 グルコースを、請求項7記載のコリネ型 細菌の培養菌体又は菌体処理物と接触させてレーリジンを生成せしめることを特徴とするレーリジンの製造法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ブレビバクテリウム風細菌由来のレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.)をコードする遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えプラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌及び該コリネ型細菌を用いるレーリジンの製造法に関する。

【0002】 Lーリジンは、必須アミノ酸として蛋白質中にその存在が知られ、医薬や食品添加物として用いられている。

[0003]

【従来の技術】従来、Lーリジンの工業的製造法としては、グルタミン生産菌であるコリネ型細菌の各種栄養要求株、各種薬剤耐性株、各種薬剤感受性株を用いてLーリジンを製造する方法が知られている [例えば、特公昭51-21078号公報、特公昭53-1833号公報、特公昭62-8692号公報等参照]。また、組換え菌を用いた製造法も提案されている [特開昭56-160997号公報、特開昭60-62994号公報、特開昭62-79788号公報等参照]。しかしながら、従来提案されている方法によるLーリジンの製造法では、対糖収率が低く及び/又はLーリジンの製造法では、対糖収率が低く及び/又はLーリジンの蓄積に限界があり、新たな観点から、遺伝子工学的手法による菌株の改良等を含め、Lーリジンをより効率的に生成させる方法の提供が強く求められている。

【0004】 Lーリジン生合成経路において、Lーアスパラギン酸を初発とする第一ステップでアスパルトキナーゼ(E. C. 2. 7. 2. 4.)によりLーアスパラギン酸にリン酸が付加される。該アスパルトキナーゼは、最終生成物であるLーリジンにより阻害を受ける、即ちフィードバックインヒビションを受け、培地中にある濃度以上Lーリジンを蓄積させることができない。このことが、微生物を用いるLーリジンの製造上の問題となっていた。

【0005】一方、アスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子としては、エシェリ ヒア・コリ (Escherichia coli) 由来 の遺伝子 [Journal of Biologica l Chemistry, <u>256</u>, 10228~102 30, 1981参照] がよく研究されている。また、グ ラム陽性細菌由来のアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) としては、バチルス・サチルス (Bac illus subtilis)、コリネバクテリウム ・グルタミカム (Coryneform glutam icum) 等が知られている [Journal of Biological Chemistry, 262, 8787-8798, 1987; Molecular Microbiology, 5, 1197-1204, 1991参照]。しかしながら、プレビバクテリウム属 由来のアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子については従来の報告例は見 当らない。

【0006】本発明者等は、先にプレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum) MJ233株染色体より、アスパルトキナーゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を適当なベクターブラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、効率的にLーリジンを製造しうることを見い出し提案した(特願平4-24658号明細書参照)。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、ブレビバクテリウム風細菌由来のレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ(E. C. 2. 7. 2. 4.)をコードする遺伝子DN Aを単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該コリネ型細菌を用いて、新たな観点からさらに効率的にレーリジンを製造することである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、S-(2-アミノエチル)ーレーシステイン(以下これを「AEC」と略称することがある)耐性を有するプレビバクテリウム属細菌染色体より、L-リジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNAが単離可能であり、該遺伝子DNAを適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、さらに効率的にレーリジンを製造し得ることを見い出し本発明を完成するに至った。

【0009】かくして本発明によれば、

- (1) ブレビバクテリウム属細菌由来のレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA:
- (2)後記配列表の配列番号6で示されるDNA塩基配列で表されるLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA;
- (3)後記配列表の配列番号?で示されるアミノ酸配列で表されるLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA:
- (4) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド:
- (5) 該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌; 及び
- (6) 該形質転換されたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてLーリジンを製造する方法が提供される。

【0010】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。本発明の「Lーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA」とは、AECを含有するプレートに生育可能なコリネ型細菌のうち、リジンの生育量が増加した株の染色体より抽出したアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA、すなわちLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ(E. C. 2. 7. 2. 4.)をコードする遺伝子DNAを意味するものである。

【0011】本発明のレーリジンによるフィードバックインヒビションが解除されたアスパルトキナーゼをコー

ドする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断片」と略称することがある)は、その塩基配列が決定された後においては合成することも可能であるが、通常はAEC耐性を有するアスパルトキナーゼ生産性微生物からクローニングされる場合が多く、その供給源となる微生物としては、AEC耐性を有するプレビバクテリウム属細菌、殊にAEC耐性を有するプレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0012】すなわち、A断片の好適な供給源微生物としてはアスパルトキナーゼ生産性微生物を変異処理し、AEC耐性を有しかつLーリジンの生産性の増加した微生物が使用される。変異処理を行なう微生物としては、上記したブレビバクテリウム風細菌、殊にブレビバクテリウム・フラバム(Brevibacteriumflavum)MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0013】これらの微生物を変異処理してA断片を調製するための基本的操作の一例を述べれば次のとおりである:先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ233にNーメチルーN'ーニトローNーニトログアニジン処理により変異を誘起せしめた後、この菌懸濁液をAEC10g/1含有する平板培地〔尿素0.2%、硫安0.7%、KH2PO40.05%、K2HPO40.05%、KH2PO40.05%、FeSO4・7H2O6mg/1、MnSO4・4~6H2O6mg/1、ロービオチン200μg/1、チアミン塩酸塩100μg/1、寒天20g/1、グルコース2%(滅菌後添加)〕に塗抹し、し、30℃にて3日間培養し、生じたコロニーを分離することにより、AECに耐性を有する変異株プレビバクテリウム・フラバムMJ233を得ることができる。

【0014】上記のようにして得られた変異株を好気的に培養して、培地中に生成蓄積するLーリジンの含量が親株より増加しているものをさらに選抜することにより、AEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したブレビバクテリウムフラバムMJ233を取得することができる。かくして得られるA断片の供給源となる微生物の好適具体例として以下の菌株を挙げることができる。

【0015】プレビバクテリウム・フラバムMJ233 -Leu-AEC-Lys163 (FERM P-13 512)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys84 (FERM P-13511)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Ly s242 (FERMP-13513)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys40 (FE RM P-16510)。

【0016】これら変異株の菌学的性質は、AEC耐性

およびLーリジン生産性増加を除いては、親株であるプレビバクテリウム・フラバムMJ233と同様である(菌学的性質については、特開昭51-130592号公報参照)。次に、上記したAEC耐性を有し、かつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この染色体DNAを適当な制限酵素、例えばEcoRJを用いて染色体DNAを完全に分解する。

【0017】得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG399 (宝酒造製) に挿入し、このベクターを用いて、アスパルトキナーゼ遺伝子が欠損した大腸菌 (エシェリヒア・コリ) 変異株CGSC5074 [エシェリヒア・コリ ジエネテック・ストック センター (Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメント・オブ・バイオロジー、エール・ユニバーシィティ(Department of Biology, Yale University); P. O. Box 6666 New Haven、CT 06511-744、U. S. A. 保存菌株〕を形質転換し、AECを含有する選択培地に塗抹することにより、形質転換株を取得する。

【0018】得られる形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたAEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入し、このベクタープラスミドを、通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気パルス法等による形質転換により、これを前記アスパルトキナーゼが欠損した大腸菌変異株に導入し、AECを含有する選択培地に塗抹する。

【0019】得られる形質転換体よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたAEC耐性を有しかつレーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。このようにして得られるA断片の一つは、上記AEC耐性を有しかつレーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムMJ233株の染色体DNAを制限酵素EcoRIの完全分解により切り出し、さらにそれを制限酵素NruIで切断することによって得られる大きさが約1.7kbのDNA断片を挙げることができる。

【0020】この約1.7kbのレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記表1に、制限酵素による切断点地図を図1にそ

1
Ţ

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (kb)
Pvu II	3	0. 1, 0. 2, 0. 7, 0. 7
Dra 1	1	0. 2, 1. 5
Hinc II	2	0.3,0.6,0.7
Hind III	1	0.4,1.2
Bgl II	2	0. 5, 0. 6, 0. 6
Pst 1	2	0. 4, 0. 6, 0. 7
Nco I	1	0.5,1.2
Xba I	11	0.4,1.3

【0022】なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0023】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (Aphag e) のDNAを制限酵素HindIII で切断して得られ る分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上での 泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアクリ ルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒア ・コリのファイ・エックス174ファージ (øx174 phage) のDNAを制限酵素HaeIII で切断して 得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリルア ミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、切 断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさを 算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれの 大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大きさ の決定において、1 k b以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

【0024】一方、上記のAEC耐性を有しかつLーリジン生産性の増加したプレビバクテリウム・フラバムM J233の染色体DNAを制限酵素NruIおよびEcoRIによって切断することにより得られる大きさが約1.7kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119 (宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxychain termination法、Sanger, F. et. al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, p5463, 1977)により決定することができる。このようにして決定した上記約1.7kbのDNA断片の塩基配列のオープンリーディングフレームの存在から決定したLーリジンによる

フィードバックインヒビションが解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、後記配列表の配列番号2~5に示す配列を有するものであり、421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対から構成されている。

【0025】なお、後記配列表の配列番号1に、比較対照としてAECを含有しない選択培地を用いた他は同様の方法で単離・配列を決定したプレビバクテリウム・フラバムMJ233染色体由来のアスパルトキナーゼ遺伝子(以下これを「野生型のアスパルトキナーゼ遺伝子」と言うことがある。)DNAの配列を示す。また、配列番号2に前記MJ233-Leu-AEC-Lys163株より得られた配列、配列番号3にMJ233-AEC-Lys84株より得られた配列、配列番号4にMJ233-AEC-Lys242株より得られた配列、配列番号5にMJ233-AEC-Lys40株より得られた配列をそれぞれ示す。

【0026】後記配列表の配列番号1~5に示される配列から明らかなとおり、Lーリジンによりフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNAは、野生型のアスパルトキナーゼ遺伝子DNAと比較して、835番目、836番目、902番目、923番目の塩基がそれぞれGからA、CからT、CからTに変異することによって、279番目、279番目、301番目、308番目のアミノ酸がそれぞれAlaからThr、AlaからVal、SerからPhe、ThrからIleに変化したものである。

【0027】また、逆に、この配列をもとにして、サイトダイレクトミュータジェネシス(Site-directed mutagenesis法、Kramer, W. et. al. Nucl. Acids Res., 12, p9441, 1984)を用いて人為的に変異を導入することによっても、AEC耐性を付与する変異型アスパルトキナーゼ遺伝子を得ることができる。

【0028】これらの結果から、本発明のLーリジンによるフィードパックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNAは、後記配列表の配列番号6に示される塩基配列又は配列番号7に示されるアミノ配

列で表されるDNAであることが判明した。上記の塩基配列を包含する本発明のレーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のAEC耐性を有するプレビバクテリウム属細菌染色体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベックマン社製System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0029】また、前記の如くAEC耐性を有するブレビバクテリウム・フラバムMJ233変異株の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、Lーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0030】本発明のLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)は、適当なプラスミド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌内でアスパルトキナーゼの高発現可能な組換えプラスミドを得ることができる。

【0031】また、本発明のLーリジンによるフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、アスパルトキナーゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0032】本発明のA断片を導入することができる、コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3-210184号公報に記載のプラスミドpCRY3の;特開平2-276575号公報に記載のプラスミドpCRY2KX、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX;特開平1-191686号公報に記載のプラスミドpCRY2及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載のpAM330;特開昭58-67679号公報に記載のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載のpHM1519;特開昭58-192900号公報に記載のpHM1519;特開昭58-192900号公報に記載のpAJ655、pAJ611及びpAJ1844;特開昭57-134500号に記載のpCG1;特開昭58-35197号公報に記載のpCG4及びpCG

11等を挙げることができる。

【0033】中でもコリネ型細菌の宿主ーベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0034】上記プラスミドベクターpCRY30を調 製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニ ス (Brevibacterium stationi s) IFO12144 (FERM BP-2515) b らプラスミドpBY503(このプラスミドの詳細につ いては特開平1-95785号公報参照)DNAを抽出 し、制限酵素Xholで大きさが約4.0kbのプラス ミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片(以 下これを「複製機能領域」と言うことがある。)を切り 出し、制限酵素EcoRIおよびKpnIで大きさが約 2. 1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含 むDNA断片(以下これを「安定化機能領域」と言うこ とがある。)を切り出す。これらの両断片をプラスミド pHSG298 (宝酒造製) のEcoRI、KpnI部 位及びSalI部位に組み込むことにより、プラスミド ベクターpCRY30を調製することができる。

【0035】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0036】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoRIで開裂させ、そこに前記アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約1.7kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lーリジンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーAK835と命名した。プラスミドpCRY30ーAK835の作成方法の詳細については、後記実施例5で説明する。

【0037】このようにして造成されるL-リジンによるフィードバックインヒビションが解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入して該微生物の培養物を用いてL-リジンを安定に効率より生産することが

可能となる。本発明によるプラスミドで形質転換しうる 宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばプレビバク テリウム・フラバムMJ233 (FERM BP-14 97)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-A B-41 (FERM BP-1498)、プレビバクテ リウム・フラバムMJ233-ABT-11 (FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムM J233-ABD-21 (FERM BP-1499) 等が挙げられる。

【0038】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である (特公昭59-28398号公報第3~4欄参照)。また、FERM BP-1500の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である (特開昭62-51998号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERMBP-1497の菌株を親株としたD-α-アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である (特開昭61-177993号公報参照)。

【0039】これらの微生物の他に、ブレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13745、同ATCC13746;ブレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020;ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacteriumlactofermentum)ATCC13869;コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0040】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJ233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である〔Bact.Rev.36 p.361~405(1972)参照〕。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0041】宿主プレビバクテリウム・フラバムM J 2 33 の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度: $0.2\sim50~\mu$ g/ml)もしくはエチジウムプロミド(濃度: $0.2\sim50~\mu$ g/ml)等を含む培地に、1~m l 当り約10 細胞になるように植菌し、生

育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233由来菌株が得られる。

【0042】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJ233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように〔Calvin, N. M. and Hanawalt, P. C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988)参照〕、DNA受容菌へのパルス波通電〔Satoh, Y. et al., Journal of Industrial Microbiology, 5, 159 (1990)参照〕によりプラスミドを導入することが可能である。【0043】上記の方法で形質転換して得られるLーリ

ジンによるフィードバックインヒビションが解除された アスパルトキナーゼ産性能を有するコリネ型細菌、例え ばプレビパクテリウム・フラバムMJ233由来株の培 養方法を以下に述べる。培養は炭素源、窒素源、無機塩 等を含む通常の栄養培地で行うことができ、炭素源とし ては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃 糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、 硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウ ム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられ る。また、無機塩としては、例えば、リン酸一水素カリ ウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用 いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、 コーンスティープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各 種ピタミン等の栄養素を培地に添加することができる。 【0044】培養は、通常、通気撹拌、振盪等の好気条 件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約3 5℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~ 10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中 の p H調整は酸又はアルカリを添加して行うことができ る。培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量 %、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期 間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日

【0045】このようにして得られる培養物から各々菌体を集めて、水又は適当な緩衝液で洗浄し、Lーリジン生成反応に使用することができる。Lーリジン生成反応においては、これらの菌体をそのまま用いることができ、あるいは超音波処理等を加えた菌体破砕物、さらに

間である。

それから分離回収した粗酵素又は精製酵素として、あるいはそれらを適当な担体に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌体の破砕物や粗または精製酵素、固定化物等を本明細書ではまとめて「菌体処理物」という。

【0046】しかして本発明に従えば、グルコースを、 上記培養菌体又は菌体処理物と接触させて、Lーリジン を生成せしめることからなるLーリジンの製造法が提供 される。グルコースと上記培養菌体又は菌体処理物との 接触は、通常の酵素反応と同様に、水性媒体中におい て、好ましくは約20~約40℃、特に約25~約35 ℃において行なうことができる。

【0047】生成するLーリジンは例えば、高速液体クロマトグラフィー等の手段により反応液から分離回収することができる。

[0048]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

参考例1

プレビバクテリウム・フラバムMJ233由来のアスパ ルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A 断片)のクローン化

【0049】(A) <u>プレビバクテリウム・フラバムMJ</u> 233の全DNAの抽出

半合成培地A培地〔組成:尿素2g、(NH4)2SO 4 7 g, K₂ HPO₄0. 5 g, KH₂ PO₄ 0. 5 g, MgSO₄ 0. 5g, FeSO₄ · 7H₂ O6m g、MnSO₄ 4~6H₂ O 6mg、酵母エキス2. 5 g、カザミノ酸 5 g、ピオチン200μg、塩酸チア ミン200μg、グルコース20g、蒸留水1リット ル】1リットルに、プレビバクテリウム・フラバムMJ 233 (FERM BP-1497) を対数増殖期後期 まで培養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/ mlの濃度にリゾチームを含む10mM NaCl-2 OmMトリス級衝液 (pH8. 0) -1mM EDTA -2Na溶液15mlに懸濁した。次にプロテナーゼK を、最終濃度が100μg/mlになるように添加し、 37℃で1時間保湿した。さらにドデシル硫酸ナトリウ ムを最終濃度が0.5%になるように添加し、50℃で 6時間保温して容菌した。この溶菌液に、等量のフェノ ール/クロロホルム溶液を添加し、室温で10分間ゆる やかに振盪した後、全量を遠心分離(5,000×g、 20分間、10~12℃)し、上清画分を分取し、酢酸 ナトリウムを0.3Mとなるように添加した後、2倍量 のエタノールをゆっくりと加えた。水層とエタノール層 の間に存在するDNAをガラス棒でまきとり、70%エ タノールで洗浄した後、風乾した。得られたDNAに1 OmMトリス緩衝液 (pH7.5) - 1mM EDTA ・2Na溶液5mlを加え、4℃で一晩静置し、以後の 実験に用いた。

【0050】 (B) 組換え体の創製

上記(A)項で得たプレビバクテリウム・フラバムMJ 233の全DNA溶液の90μlを制限酵素EcoRI 50unitsを用い、37℃で1時間反応させ完全 分解した。このEcoRl分解DNAにクローニングベクターpHSG399(宝酒造より市販)を制限酵素E coRlで切断した後、脱リン酸化処理したものを混合 し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジ チオスレイトール、1mM ATP、10mM MgC 12及びT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時 間反応させ、結合させた。

【0051】(C) アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むプラスミドの選択

上記遺伝子の選抜に用いたアスパルトキナーゼ欠損大腸 菌変異株は、エシェリヒア・コリCGSC5074(t hr A1101、lys C1001、met L1 000)である〔()内はアスパルトキナーゼ遺伝子 型(Genotype)を示す〕。

【0052】上記(B) 項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 197 70)により前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、クロラムフェニコール50mgを含む選択培地 $\{K_2 HPO_4 7g, KH_2 PO_4 2g, (NH_4)_2 SO_4 1g, MgSO_4 \cdot 7H_2 O 0.1g, グルコース20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解】に塗抹した。$

【0053】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpHSG399の長さ2.2kbのDNA断片に加え、長さ約3.8kbの挿入DNA断片が認められた。本プラスミドをpHSG399-AKと命名した。

【0054】(D) アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A) 断片のサブクローニング上記(C) 項で得たプラスミドpHSG399-AKに含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型化するために、プラスミドpUC119(宝酒造より市販)ヘアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0055】上記(C)項で得たプラスミドpHSG399-AKを制限酵素EcoRI、NruIで切断したものと、プラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、SmaIで切断したものを混合し、50mMトリスとのではででである。1、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2及びT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結合

させた。

【0056】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)により前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地 $(K_2 HPO_4 7g, KH_2 PO_4 2g, (NH_4)_2 SO_4 1g, Mg SO_4 <math>\cdot$ 7H₂O 0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解)に塗抹した。

【0057】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を

用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.7kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前記表1に示したものと同様であり、このDNA断片の制限酵素切断点地図も図1に示したものと同様であった。

【0058】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表2に示す。

[0059]

【表2】

表 2	プラスミ	FpUC119-AK
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(k b)
BamH I	1	4. 9
Bgl II	2	4. 2, 0. 6
Hind III	2	3. 6, 1. 2

【0060】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpUC119-AKと命名した。以上によりアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む大きさが約1.7kbのDNA断片(NruI-EcoRI断片)を得ることができた。

【0061】参考例2

アスパルトキナーゼをコードする遺伝子の塩基配列の決 定

実施例1の(D)項で得られたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む長さが約1.7kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sanger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA74,5463,1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0062】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、アスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、後記配列表の配列番号1に示す塩基配列を有する421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対より構成されていることが判明した。

【0063】 参考例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクターpC RY30の作成

(A) <u>プラスミドpBY503の調製</u>

プラスミドpBY503は、ブレビバクテリウム・スタ チオニスIFO12144 (FERM BP-251 5)から分離された分子量約10メガダルトンのプラス ミドであり、特開平1-95785号公報に記載のよう にして調製した。

【0064】半合成培地A培地 [尿素2g、(NH₄) 2 SO₄ 7g、K₂ HPO₄ 0.5g、KH₂ PO 4 0. 5g, MgSO₄ 0. 5g, FeSO₄ • 7H₂ O 6mg、MnSO₄·4~6H₂O 6mg、酵母 エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ビチオン200μ g、塩酸チアミン200μg、グルコース20g及び蒸 留水1リットル〕1リットルに、プレビバクテリウム・ スタチオニスIFO12144を対数増殖期後期まで培 養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/mlの 濃度にリゾチームを含む緩衝液〔25mMトリス(ヒド ロキシメチル) アミノメタン、10mMのEDTA、5 0 mMグルコース] 2 0 m l に懸濁し、3 7 ℃で 1 時間 反応させた。反応液にアルカリーSDS液〔0.2 N NaOH、1%(W/V) SDS] 40mlを添加し、 **級やかに混和して室温にて15分間静置した。次に、こ** の反応液に酢酸カリウム溶液(5 M酢酸カリウム溶液 6 0ml、酢酸11.5ml、蒸留水28.5mlの混合 液〕30mlを添加し、充分混和してから氷水中に15 分間静置した。

【0065】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た。これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0066】沈澱を減圧乾燥後、TE緩衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HC1にてpH8.0に調整] 2m1に溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE緩衝液100m1に塩化セシウム170gを溶解させた液] 15m1と10mg/m1エチジウムプロマイド溶液1m1を加えて、密度を1.392g/m1に合わせた。この溶液を12℃で42時間、11

6,000×gの遠心分離を行った。

【0067】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のバンドとして見い出される。このバンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分画液を得た。次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムプロマイドを抽出除去し、その後にTE緩衝液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置した。この溶液を15、000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

[0068]

(B) プラスミドベクターpCRY30の作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5 μgに制限酵素Sall (5 units)を37℃1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。前記 (A) 項で調製したプラスミドpBY503の2μgに制限酵素Xhol (1 unit)を37℃で30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。

【0069】両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス級衝液pH7.6、10mM MgC l₂、10mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT4 DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保温した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリJM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0070】形質転換株は30 μ g/ml(最終濃度)のカナマイシン、100 μ g/ml(最終濃度)の1PTG(イソプロピルー β -Dーチオガラクトピラノシド)100 μ g/ml(最終濃度)のXーgal(5ープロモー4ークロロー3ーインドリルー β -Dーガラクトピラノシド)を含むL培地(トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水1リットル、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法(T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning"(1982)p90~91参照]により抽出した。

【0071】その結果、プラスミドpHSG298のSall部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。次に同様の方法を用い、前記(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素Kpnl及びEcoRIにて処理して得られる約2.1kb

のDNA断片を上記プラスミドpHSG298-ori のKpnl及びEcoRl部位にクローニングし、プラ スミドベクターpCRY30を調製した。

【0072】参考例4

プラスミドpCRY30-AKの作成及びコリネ型細菌 への導入

参考例1の(C) 項で得られたプラスミドpHSG39 9-AK5µgを制限酵素EcoRIおよびNruIを各5units用い、37℃で1時間反応させ分解したものと、EcoRIリンカー(宝酒造より市販)1µ1 を混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10 mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂およびT4 DNAリガーゼlunitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12 ℃で15時間反応させ結合させた。

【0073】このDNAを制限酵素EcoRl 3un i t s を用い37℃で1時間反応させ分解したものと、 参考例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY30 1 μgを制限酵素EcoRI lunitを用い、3 7℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mM トリス緩衝液(pH7. 6)、10mMジチオスレイト ール、1mM ATP、10mM MgCl2 およびT 4 DNAリガーゼ 1 unit の各成分を添加し (各成 分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応さ せ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従 い前記エシェリヒア・コリCGSG5074株を形質転 換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地 [K 2 HPO₄ 7 g, KH₂ PO₄ 2 g, (NH₄) 2 SO $_4$ 1 g $_5$ Mg SO $_4$ $_4$ 7 H $_2$ O 0. 1 g $_5$ $_7$ $_7$ $_7$ $_7$ 20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解] に塗 抹した。

【0074】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0075】形質転換は、電気パルス法を用いて次のとおり行った。ブレビパクテリウム・フラパムMJ233(FERM BP-1497)プラスミドpBY502除去株を100m1の前記A培地で対数増殖初期まで培養し、ペニシリンGを1ユニット/m1になるように添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌体を集め、菌体を20m1のパルス用溶液($272mMSucrose、7mMKH₂PO₄、<math>1mMMgCl_2$; pH7. 4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分離して集め、5m1のパルス用溶液に懸濁し、0.75m1の細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液5 $0\mu1$ とを混合し、水中にて20分間静置した。ジーン

パルサー (パイオラド社製) を用いて、2500ボルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置した。全量を3mlの前記A培地に移し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml (最終濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実施

例3 (A) 項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。 このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の 大きさを測定した。その結果を下記の表3に示す。

[0076]

【表3】

表3	プラスミドpCRY30-AK											
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (kb)										
BamHI	. 1	10.4										
Kpni	1	10.4										
Saci	1	10.4										
X h o I	1	10.4										
EcoRI	2	1. 7, 8. 7										
XbaI	2	3. 4, 7. 0										
SphI	3	1. 7, 2. 1, 6. 6										
Pst I	4	0. 4, 1. 7, 3. 3, 5. 0										

【0077】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCRY30-AKと命名した。なお、プラスミドpCRY30-AKにより形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233-AKは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院生命工学工業技術研究所に、微工研菌寄第12658号(FERM P-12658)として寄託されている。

【0078】実施例1

ブレビバクテリウム・フラバムMJ233のAEC耐性 変異株の取得

1) AEC耐性株の分離

培地 (尿素 0.4%、硫安 1.4%、KH₂ PO₄ 0.05%、K₂ HPO₄0.05%、MgSO₄・7H₂ O 0.05%、FeSO₄・7H₂ O 6mg/l、MnSO₄・4~6H₂ O 6mg/l、ピオチン200µg/l、チアミン塩酸塩100µg/l、カザミノ酸 0.1%、酵母エキス 0.1%) 50mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌し、pH7に調節した後、プレビバクテリウム・フラバムMJ233を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行なった。

【0079】菌体を回収し、TMバッファー (Tris 24.2g/1、マレイン酸23.2g/1の液を25mlと0.2N NaOH15mlを混合し、100mlにメスアップする)5mlで1回洗浄を行なった。NーメチルーN'ーニトローNーニトログアニジン300μg/mlを含む上記TMバッファーに菌を懸濁し、30℃で2時間インキュベートした。

【0080】この菌体処理液を上記培地(カザミノ酸、酵母エキスを除く)にて2回洗浄したのち、AEC10g/lを含有する平板培地〔尿素0.2%、硫安0.7%、KH₂PO₄0.05%、K₂HPO₄0.05%、MgSO₄・7H₂O 0.05%、FeSO₄・7H₂O 6mg/l、MnSO₄・4~6H₂O 6

mg/1、ロービオチン200μg/1、チアミン塩酸 塩100μg/1、寒天20g/1、グルコース2% (滅菌後添加)〕に塗抹し、30℃にて3日間培養し、 生じたコロニーを分離した。

【0081】次に生じたコロニーを100mlの上記培地を用いて培養し、集菌後2回洗浄し、Lーリジンの定量を行なった。Lーリジンの定量は、高速液体クロマトグラフィー(島津LC-5A)を用いて行なった。この結果、AEC耐性株中にLーリジンの生成量が、野生型に比べて著しく増大した株が存在し、これを次のとおり命名した。

【0082】ブレビバクテリウム・フラバムMJ233-Leu-AEC-Lys163(FERM P-13512)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys84(FERMP-13511)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys242(FERMP-13513)、プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AEC-Lys40(FERMP-13510)。

【0083】上記した各菌株は、茨城県つくば市東1丁目1番1号の工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託されている。これらの菌株を以下の実験に用いた。 【0084】

2) AEC耐性株のアスパルトキナーゼ活性の測定

培地(尿素 0. 4%、硫酸アンモニウム 1. 4%、KH 2 PO4 0. 05%、K2 HPO4 0. 05%、Mg S O4・7H2 O 0. 05%、CaCl2・2H2 O 2 ppm、Fe SO4・7H2 O 2 ppm、Mn SO 4・4~6H2O 2 ppm、Zn SO4・7H2 O 2 ppm、NaCl 2 ppm、ピオチン2 0 0 μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸 0. 1%、酵母エキス 0. 1%)10mlを24φ試験管に分注、滅菌(滅菌後 p H 7. 0)した後上記 1)項で得たAEC耐性を有するプレビバクテリウム・フラバ

ム (<u>Brevibacterium flavum</u>) を 各々植菌し、無菌的にグルコースを 5 g/lの濃度にな るように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0085】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸アンモニウム2.3%、KH₂PO₄0.05%、K₂HPO₄0.05%、MgSO₄・7H₂O 0.05%、FeSO₄・7H₂O 20ppm、MnSO₄・4~6H₂O 20ppm、ビオチン200μg/1、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.1%、酵母エキス0.3%)の100mlを500ml容三角フラスコに分注、減菌(120℃、20分間)後、前記前培養物の1mlを添加して温度33℃にて24時間培養を行った。

【0086】培養終了後、培養物100mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて洗浄した菌体を100mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.8)で1回洗浄後、同緩衝液を2ml添加し、ガラスピーズ1gを加えた。超音波にて菌体を破砕した後、12,000rpm、40分間遠心し上清を得た。アスパルトキナーゼ活性を測定する反応液〔アスパラギン酸カリウム(pH8)1050mM、ATP20mM、MgSO4・7H2O30mM、Tris・HCl(pH8)100mM、ヒドロキシルアミン600mM〕に調製した上清0.1mlを加え全体を1mlにしたのち、37℃で1時間反応させた。これに2.5mlの呈色液〔5%FeCl3・6H2Oと、12%TCAと3NHClを等量混合したもの〕を添加し、遠心後上清の540nmの吸光度を測定した。

【0087】反応液にスレオニン(Thr)、リジン(Lys)をまったく無添加のときの値を100とし、これに対するThr、Lysをそれぞれ100mM、200mM添加したときの割合を、脱感作度と定義した。野生型の株のアスパルトキナーゼの脱感作度は0%であるのに対し、変異株MJ233-Leu-AEC-Lys163、MJ233-AEC-Lys242、MJ233-AEC-Lys40ではそれぞれ70%、50%、80%、40%であった。すなわちAEC耐性の変異株1、2、3、4、では、アスパルトキナーゼがLys、Thrに対するフィードバックインヒビションが解除されていることが確認された。

【0088】実施例2

フィードバックインヒビションの解除されたアスパルト キナーゼ遺伝子の単離および同定

実施例1で得られた各菌株を同様の培地で培養し以下の 方法で染色体DNAを回収した。

【0089】得られた菌体を10mg/mlの濃度にリソチームを含む10mM NaCl-20mMトリス級 衝液 (pH8. 0) -1mM EDTA-2Na溶液1 5mlに懸濁した。次にプロテナーゼKを、最終濃度が 100μg/mlになるように添加し、37℃で1時間保温した。さらにドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5%になるように添加し、50℃で6時間保温して容菌した。この溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶液を添加し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全量を遠心分離(5,000×g、20分間、10~12℃)し、上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3Mとなるように添加した後、2倍量のエタノールをゆっくりと加えた。水層とエタノール層の間に存在するDNAをガラス棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した後、風乾した。得られたDNAに10mMトリス級衝液(pH7.5)ー1mM EDTA・2Na溶液5mlを加え、4℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

【0090】次に、上記で各菌株から得られた染色体DNAを制限酵素EcoRI、Nrul各10unitsで完全に分解し、ブラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、Smal各2unitsで切断したものを各々混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mMMgCl₂及びT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し12℃で16時間反応させ結合させた。

【0091】得られた各プラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology 53, 159, 1970)により、前記アスパルトキナーゼ欠損大腸菌変異株、エシェリヒア・コリCGSC5074(thr A1101、lys C1001、met L1000) [() 内はアスパルトキナーゼ遺伝子型(genotype)を示す〕を各々形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地 [K2HPO47g、KH2PO42g(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g、寒天16g、1リットルにメスアップ)に各々塗抹した。生育してきた各コロニーをAEC5g/lを含む同選択培地に各々塗抹し、AEC耐性であることを確認した。

【0092】この各々の培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液より各プラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により各々切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.7kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは、各変異株から得られたものとも同種であり、前記表1に示したとおりであった。

【0093】また上記で得たMJ233-Leu-AE C-Lys163より得られた1.7kbのDNA断片 が導入されたプラスミド (プラスミドpUC119-A K835)を各種制限酵素で切断して、切断断片の大き さを測定した。その結果を下記の表4に示す。

【表4】

[0094]

<u>表 4</u>		プラスミドpUC119-AK835					
制限酵素		認識部位数	切断断片の大きさ(k b)	_			
BamH	I	1	4. 9				
Bgl	II	2	4. 2, 0. 6				
Hind	III	2	3. 6, 1. 2				

【0095】なお、他変異株から得られた1.7kbの DNA断片が導入された各プラスミドの制限酵素認識部 位数および切断断面片の大きさは表4に示したものと同様であった。

【0096】実施例3

フィードバックインヒビションの解除されたアスパルト キナーゼ遺伝子の塩基配列の決定

実施例2で得られたフィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子DNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119を用いるジヌクレオチド酵素法(dideoxy chaintermination法、Songer et.al., Proc. Natl. Acad. Res. USA., 74, 5463, 1977)により決定した。

【0097】その塩基配列中のオープンリーディングフ レームの存在から、フィードパックインヒビションが解 除されたアスパルトキナーゼ遺伝子は、後記配列表の配 列番号2~5に示す塩基配列を有する421個のアミノ 酸をコードする1263塩基対より構成されていること が判明した。その配列は、野生型のアスパルトキナーゼ 配列(配列番号1)と比べて、835番目のGがAに変 異することにより279番目のアミノ酸がAlaからT hrに変化したもの(配列番号2)、836番目のCが Tに変異することにより279番目のアミノ酸がAla からValに変化したもの(配列番号3)、902番目 のCがTに変異することにより301番目のアミノ酸が SerからPheに変化したもの(配列番号4)、92 3番目のCがTに変化することにより308番目のアミ ノ酸がThrからIleに変化したもの(配列番号5) であることがわかった。

【0098】実施例4

サイトダイレクトミュータジエネシスによる人為的フィードバックインヒビションの解除されたアスパルトキナーゼ遺伝子の作成

野生型アスパルトキナーゼ遺伝子がpUC119にクローニングされたプラスミドpUC119-AK (参考例1) を用いて下記の方法にて変異を導入した。

【0099】まず、pUC119-AKを含むエシェリヒア・コリJM109(宝酒造製)にM13KO7ファージ(宝酒造製)を感染させて常法に従い1本鎖DNAを作製した。この1本鎖DNAと、pUC119を95℃、5分間加熱し急冷したものを混合し、アニーリング

させることにより、野生型アスパルトキナーゼ遺伝子部 分が1本鎖でベクター部分が2本鎖である分子を形成さ せた。

【0100】これに実施例3で見い出した変異部分を中央に含む25merの1本鎖合成DNAを4種類作製しそれぞれ混合した。さらにDNAポリメラーゼによりギャップを修復したのち、それぞれ、実施例1で使用したアスパルトキナーゼ欠損大腸菌変異株、エシェリヒア・コリCGSC5074株に導入し、AEC10g/lを含む前記選択培地に塗抹した。

【0101】生じたコロニーよりそれぞれプラスミドを抽出し、実施例3と同様の方法で塩基配列を決定したところ、それぞれ配列番号2~5に示した配列と全く同様の配列を有していた。

【0102】実施例5

プラスミドpCRY30-AK835の作成及びコリネ 型細菌への導入

【0103】このDNAを制限酵素EcoRI 3unitsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、参考例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY30 1μgを制限酵素EcoRI 1unitを用い、37℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MaCl₂およびT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従い前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地[K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解]に塗

【0104】この培地上の生育株を常法により液体培養

抹した。

し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ1.7kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0105】形質転換は、電気パルス法を用いて次のとおり行った。プレビパクテリウム・フラバムMJ233 (FERM BP-1497) プラスミドpBY502 除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mMSucrose、7mM KH₂PO₄、1mM MgCl₂;pH7.4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分

離して集め、5mlのパルス用溶液に懸濁し、0.75mlの細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50μlを混合し、水中にて20分間静置した。ジーンパルサー (バイオラド社製)を用いて、2500ポルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置した。全量を3mlの前記A培地に移し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml (最終濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実施例3(A)項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表5に示す。

[0106]

【表 5 】

<u>表 5</u>	<u>プラスミドp C R Y 3 0 ー A K 8 3 5</u>								
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ (k b)							
BamHI	1	10.4							
Kpn I	1	10.4							
SacI	1	10.4							
XhoI	1	10.4							
EcoRI	2	1. 7, 8. 7							
Xbal	2	3. 4, 7. 0							
SphI	3	1. 7, 2. 1, 6. 6							
PstI	4	0. 4, 1. 7, 3. 3, 5. 0							

【0107】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCRY30-AK835と命名した。なお、プラスミドpCRY30-AK835により形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233-AK835は、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院生命工学工業技術研究所に、平成5年3月4日付で受託番号:FERM P-13508として寄託されている。

【0108】実施例6

レーリジンの生産

培地(尿素 0. 4%、硫酸アンモニウム 1. 4%、KH 2 PO4 0. 05%、K2 HPO4 0. 05%、MgS O4・7H2 O 0. 05%、CaCl2・2H2 O 2ppm、FeSO4・7H2 O 2ppm、MnSO4・4~6H2O 2ppm、ZnSO4・7H2 O 2ppm、NaCl 2ppm、ピオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸 0. 1%、酵母エキス 0. 1%)10mlを500ml容三角フラスコに分注、減菌(減菌後 pH7. 0)した後プレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ233-AK835(FERM P-13508号)を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0109】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸

アンモニウム2. 3%、KH₂ PO₄ 0. 05%、K₂ HPO₄ 0. 05%、MgSO₄・7H₂ O 0. 05%、FeSO₄・7H₂ O 20ppm、MnSO₄・4~6H₂ O 20ppm、ピオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0. 3%、酵母エキス0. 3%)の1000mlを2リットル容通気撹拌槽に仕込み、滅菌(120℃、20分間)後、前記前培養物の20mlを添加して、回転数1000rpm、通気量1vvm、温度33℃、pH7. 6にて24時間培養を行った。

【0110】培養終了後、培養物500mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液〔(NH4)2SO42g/l;KH2PO40.5g/l;KH2PO40.5g/l;KH2PO40.5g/l;KH2PO40.5g/l;MgSO4・7H2O 20ppm;MnSO4・4~6H2O 20ppm;チアミン塩酸塩100μg/l;pH7.6]の1000mlに懸濁後、該懸濁液を2リットル容通気撹拌槽に仕込み、グルコース9gを添加して、回転数300rpm、通気量0.1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間反応を行った。

【0111】反応終了後、遠心分離(4000 r p m、15分間、4℃)にて除菌した上清液中のLーリジンを定量した。この反応終了後の培養液500mlを、強酸性腸イオン交換樹脂(H⁺型)のカラムに通してLーリ

ジンを吸着させ、水洗後、0.5Nアンモニア水で溶出 させた後、レーリジン画分を濃縮し、冷エタノールでし ーリジンの結晶を析出させた。

【0112】また、比較例として、同様の条件にて、ブ レビバクテリウム・フラバムMJ233 (FERM B P-1497) およびプレビバクテリウム・フラバムM

J233-AK (FERM P-12658) を培養 し、同様の条件にて反応させた後にLーリジンを定量 し、同様の条件にてレーリジンの結晶を得た。それらの 結果を表6に示す。

[0113] 【表 6】

表 6

苗株	プラスミド	Lーリジン生成量	結晶析出量			
MJ233-AK835	pCRY30-AK835	8. 0 g/l	2000mg			
MJ233-AK	pCRY30-AK	1.5g/l	400 m g			
MJ233		0.6g/l	120mg			

[0114]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:1263

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: Genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名:MJ233

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263

特徴を決定した方法:P

[0115]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

1

5

GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala

20

25

10

15

GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp

35

40

45

GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg

50

55

60

GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 65

75

80

GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr

85

90

95

GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg

100

105

110

ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly

115

120

125

AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 130 135 140

GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 150 155 160

```
TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT
Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val
                165
                                    170
                                                         175
GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG
Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg lle Val Pro Asn Ala Gln Lys
            180
                                                     190
                                185
CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC
Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly
        195
                                                 205
                            200
TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT
Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn
    210
                        215
                                             220
GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG
Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu
225
                                                             240
                    230
                                         235
ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC
lle Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr
                245
                                     250
                                                         255
GGT GTC GCA ACC GAC AAG TOC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT
Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile
            260
                                265
                                                     270
TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT
Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp
        275
                             280
                                                 285
GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA
Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu
    290
                         295
                                             300
GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC
Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg
                     310
305
                                         315
                                                             320
Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr
                 325
                                     330
                                                         335
AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG
Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala
            340
                                 345
                                                     350
GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG
Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu
        355
                             360
                                                 365
CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC
Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg
    370
                        375
                                             380
ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA
Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala
385
                     390
                                         395
CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT
Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr
                 405
                                     410
                                                         415
GCA GGC ACC GGA CGC
Ala Gly Thr Gly Arg
            420
```

生物名: ブレビパクテリウム フラバム 【0116】配列番号:2 株名: MJ233-Leu-AEC-Lys163 配列の長さ:1263 配列の特徴 配列の型:核酸

特徴を表す記号: peptide 鎖の数:二本鎖 存在位置:1-1263 トポロジー: 直鎖状 特徴を決定した方法:E

[0117]

起源

210

配列の種類: Genomic DNA

配列 GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 15 5 10 1 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 20 25 30 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 **55** GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 **75** 65 80 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 95 GGT TCT CAG GCT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 115 125 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135 130 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 150 155 160 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 175 165 170 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 185 190 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 205 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn

220

215

GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 225 235 240 230 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 250 255 245 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile TCC GAT AAG CCA GCC GAG ACT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Thr Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 275 280 285 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 290 295 300 GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 310 315 320 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 335 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 340 345 350 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 355 365 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TOO ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 380 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 385 390 395 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 415 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg 420

【0118】配列番号:3

生物名:ブレビバクテリウム フラバム 配列の長さ:1263 株名:MJ233-AEC-Lys84

配列の型:核酸 配列の特徴

鎖の数:二本鎖 特徴を表す記号: peptide トポロジー:直鎖状 存在位置:1-1263 配列の種類: Genomic DNA 特徴を決定した方法:E

起源 [0119]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 5 10 15 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT

```
Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala
                                 25
GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT
Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp
         35
                             40
                                                  45
GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT
Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg
     50
                         55
                                              60
GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC
Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu
65
                     70
                                          75
                                                              80
GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG
Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr
                 85
                                      90
                                                          95
GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC
Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg
            100
                                 105
                                                     110
ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC
Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly
        115
                             120
                                                 125
AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC
Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg
    130
                         135
                                             140
GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA
Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala
145
                     150
                                         155
                                                             160
TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT
Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val
                165
                                     170
                                                         175
GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG
Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys
            180
                                 185
                                                     190
CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC
Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly
        195
                             200
                                                 205
TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT
Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn
    210
                         215
                                             220
GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG
Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu
225
                    230
                                         235
                                                             240
ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC
Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr
                245
                                     250
                                                         255
GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT
Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile
            260
                                265
                                                     270
TCC GAT AAG CCA GGC GAG GTT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT
Ser Asp Lys Pro Gly Glu Val Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp
        275
                             280
                                                 285
```

GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 290 295 300 GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp lle Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 310 315 320 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 335 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 340 345 350 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 355 360 365 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 380 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 385 390 395 400 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 415 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg 420

【0120】配列番号:4

配列の長さ:1263

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233-AEC-Lys242

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263 特徴を決定した方法: E

[0121]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

1 5 10 15

GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala

> 20 25 30

GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp

35 40 45

GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Clu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg

50 55 60 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70

75

GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 95 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 115 120 125 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 130 135 140 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 150 155 160 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 165 170 175 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 185 190 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 205 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 210 215 220 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 225 230 235 240 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 255 Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 260 265 TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 275 280 285 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TTC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Phe Ser Val Glu 290 295 300 GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 310 315 320 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 335 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala

340 345 350 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 355 360 365 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 380 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 385 390 395 400 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 415 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg 420

【0122】配列番号:5

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類: Genomic DNA

起源

生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名:MJ233-AEC-Lys40

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置: 1-1263 特徴を決定した方法: E

[0123]

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 5 10 15 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 20 25 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 45 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 55 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70 75 80 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 95 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC lle Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 115 120 125 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg

130 135 140 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 150 155 160 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 165 170 175 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 185 190 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 205 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 210 215 220 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 225 230 235 240 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 255 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 260 265 270 TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 275 280 285 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 290 295 300 GAC GGC ACC ATC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Ile Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 335 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 340 345 350 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 355 360 365 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 380 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA lle Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 385 390 395 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT

Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr

40

410

415

GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg

420

【0124】配列番号:6

配列の種類: Genomic DNA

配列の長さ:1263 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263 特徴を決定した方法:E

他の情報: 835 番目のR はG またはA を示し、836 番目、902 番目および923 番目のY はC またはT を示し、同時に、835 番目のR がG であり、836 番目、902 番目

および923 番目のY がC であることはない。

[0125]

配列

GTGGCCCTGG TCGTACAGAA ATATGGCGGT TCCTCGCTTG AGAGTGCGGA ACGCATTAGA AACGTCGCTG AACGGATCGT TGCCACCAAG AAGGCTGGAA ATAATGTCGT GGTTGTCTGC 120 TCCGCAATGG GAGACACCAC GGATGAGCTT CTAGAACTTG CTGCGGCAGT GAATCCCGTT 180 CCGCCAGCTC GTGAAATGGA TATGCTCCTG ACTGCTGGTG AGCGTATTTC TAACGCTCTC 240 GTCGCCATGG CTATTGAGTC CCTGGGTGCA GAGGCTCAAT CTTTCACGGG TTCTCAGGCT GGTGTGCTCA CCACCGAGCG TCACGGAAAC GCACGCATTG TTGATGTCAC TCCAGGTCGT GTGCGTGAAG CACTCGATGA GGGCAAGATC TGCATTGTTG CTGGTTTCCA GGGTGTCAAT AAGGAAACCC GCGATGTCAC CACGTTGGGT CGCGGTGGTT CTGATACCAC TGCAGTTGCA 480 TTGGCAGCTG CTCTGAACGC TGATGTGTGT GAGATTTACT CAGATGTTGA CGGCGTGTAC 540 ACCGCTGACC CGCGCATCGT TCCTAATGCT CAGAAGCTGG AAAAGCTCAG CTTCGAAGAA 600 ATGCTGGAAC TTGCTGCTGT TGGCTCCAAG ATTTTGGTGC TACGCAGTGT TGAATACGCT 660 CGTGCATTCA ATGTGCCACT TCGCGTACGC TCGTCTTATA GCAATGATCC CGGCACTTTG 720 ATTGCCGGCT CTATGGAGGA TATTCCTGTG GAAGAAGCAG TCCTTACCGG TGTCGCAACC 780 GACAAGTCCG AAGCCAAAGT AACCGTTCTG GGTATTTCCG ATAAGCCAGG CGAGRYTGCG 840 AAGGTTTTCC GTGCGTTGGC TGATGCAGAA ATCAACATTG ACATGGTTCT GCAGAACGTC 900 TYCTCTGTGG AAGACGGCAC CAYCGACATC ACGTTCACCT GCCCTCGCTC TGACGGACGC 960 CGTGCGATGG AGATCTTGAA GAAGCTTCAG GTTCAGGGCA ACTGGACCAA TGTGCTTTAC 1020 GACGACCAGG TCGGCAAAGT CTCCCTCGTG GGTGCGGGCA TGAAGTCTCA CCCAGGTGTT 1080 ACCGCAGAGT TCATGGAAGC TCTGCGCGAT GTCAACGTGA ACATCGAATT GATTTCCACC 1140 TCTGAGATCC GCATTTCCGT GCTGATCCGT GAAGATGATC TGGATGCTGC TGCACGTGCA 1200 CTGCATGAGC AGTTCCAGCT GGGCGCGAA GACGAAGCCG TCGTTTATGC AGGCACCGGA 1260 CGC 1263

【0126】配列番号:7

配列の長さ:421 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

起源

生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名: MJ233 配列の特徴

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide 配列 存在位置:1-421

特徴を決定した方法: E

他の情報: 279 番目のAAA はAla またはThr またはVal を示し、301 番目のYYYはSer またはPhe を示し、308 番目のZZZ はThr またはIle を示し、同時に、279 番目 のAAA がAla であり、301 番目のYYY がSer であり、30

8 番目の222がThr であることはない。

[0127]

Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala

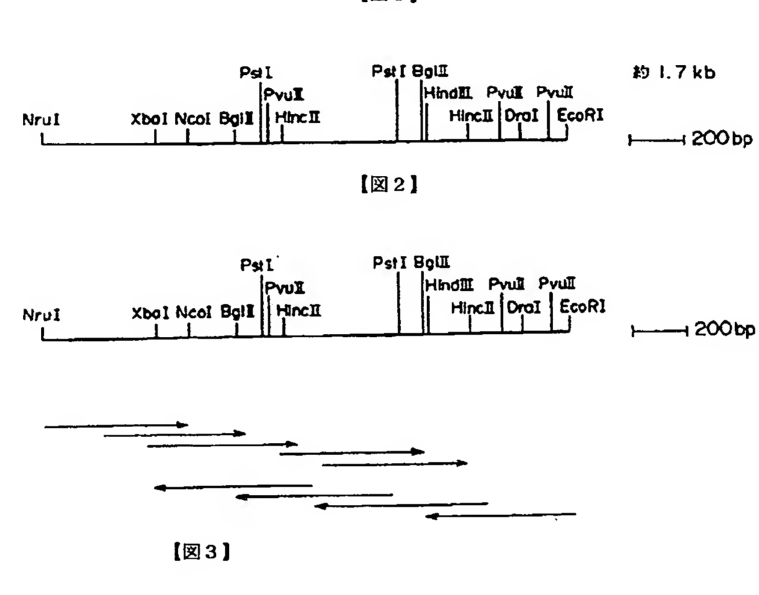
			20					25					30		
G] y	Asn	Asn	Val	Val	Val	Val	Cys	Ser	Ala	Met	Gly	Asp	Thr	Thr	Asp
	_	35					40					45			
Glu		Leu	Glu	Leu	Ala		Ala	Val	Asn	Pro		Pro	Рго	Ala	Arg
C1	50		14 - 4			55 Th		0.1	61		60				
	met	Asp	Met	Leu	Leu	ihr	Ala	Gly	Glu		He	Ser	Asn	Ala	
65 Val	Ala	Vot	Ala	T l o	70	San	1	C1	Alo	75	A1.	C1-	C	DL -	80
441	Ala	мес	піа	85	Glu	261	Leu	GLA	90	GIU	VIR	GIII	Ser	95	ınr
Glv	Ser	Gln	Ala		Val	Leu	Thr	Thr		Arg	His	Glv	Asn		Aro
,			100	01,	. 51			105		8		U1,	110		6
Ile	Val	Asp	Val	Thr	Pro	Gly	Arg	Va)	Arg	Glu	Ala	Leu		Glu	Gly
		115					120					125	Ī		•
Lys	Ile	Cys	Ile	Val	Ala	Gly	Phe	Gln	Gly	Val	Asn	Lys	Glu	Thr	Arg
	130					135					140				
Asp	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	Arg	Gly	Gly	Ser	Asp	Thr	Thr	Ala	Val	Ala
145					150					155					160
Leu	Ala	Ala	Ala		Asn	Ala	Asp	Val	Cys	Glu	Ile	Tyr	Ser	Asp	Val
	۵.		_	165			_		170		_			175	
Asp	Gly	Val		Thr	Ala	Asp	Pro			Val	Pro	Asn			Lys
Lou	Gl.,	lve	180	Som	Dha	C1	Cl.,	185		C1	1	A 1 -	190		C1
Leu	GIU	195	Ceu	Sei	Phe	GIU	200	мет	Leu	GIU	Leu	205	AJA	val	Gly
Ser	Lvs		Leu	Val	Leu	Arg		Val	Glu	Tvr	Ala		Ala	Pho	Acn
	210				202	215	001		V10	.,.	220	**** 8	nia	1 116	ASI
Val	Pro	Leu	Arg	Val	Arg	Ser	Ser	Tyr	Ser	Asn		Pro	Gly	Thr	Leu
225					230					235					240
Ile	Ala	Gly	Ser	Met	Glu	Asp	Ile	Pro	Val	Glu	Glu	Ala	Val	Leu	Thr
				245					250					255	
Gly	Val	Ala		Asp	Lys	Ser	Glu		Lys	Val	Thr	Val	Leu	Gly	Ile
C			260	01	•			265					270		
Ser	Asp		Pro	Gly	Glu	AAA		Lys	Val	Phe	Arg		Leu	Ala	Asp
410	Cl.,	275	Aan	71.	A	16-4	280		C1	.	. 1	285	•		a 1
nia	290	116	veu	116	Asp	295	vai	Leu	GIN	ASD	300	111	Ser	val	Glu
Asp		Thr	ZZZ	Asp	Ile	_	Phe	Thr	Cvs	Pro		Sar	Acn	C1 v	Ara
305	·-,			,	310				O,3	315	шв	261	лор	Gly	320
Arg	Ala	Met	Glu	Ile	Leu	Lys	Lys	Leu	Gln		Gln	Gly	Asn	Tro	
				325			·		330			•		335	
Asn	Val	Leu	Tyr	Asp	Asp	Gln	Val	Gly	Lys	Val	Ser	Leu	Val	Gly	Ala
			340					345					350		
Gly	Met	Lys	Ser	His	Pro	Gly	Val	Thr	Ala	Glu	Phe	Met	Glu	Ala	Leu
		355					360					365			
Arg		Val	Asn	Val	Asn	Ile	Glu	Leu	Ile	Ser	Thr	Ser	Glu	Ile	Arg
* * .	370	w 1				375			_		380				
	9er	Val	Leu	He	Arg	Glu	Asp	Asp	Leu		Ala	Ala	Ala	Arg	
385 Leu	Hie	Glu	Gl n	Pho	390	1 011	C1	C 1	G3···	395	C1	A 1 -	V- 1	V-1	400
_~u	3	~10	OIII	405	Gln	LEU	013	оту	410	ush	arn	BIR	181	Val 415	ıyr
Ala	Gly	Thr	Gly											419	
	-	-	-	- 0											

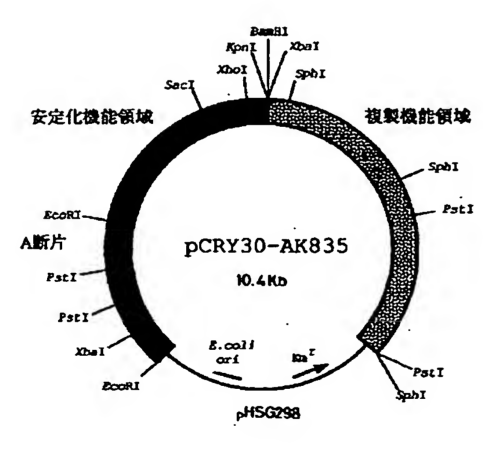
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のLーリジンによるフィードバックイン ヒビションの解除されたアスパルトキナーゼをコードす る遺伝子を含むDNA断片の制限酵素による切断点地 図。 【図2】大きさが約1.7kbの本発明DNA断片の塩 基配列決定のための概略図。

【図3】本発明のプラスミドpCRY30-AK835の制限酵素切断点地図。

【図1】





フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁵

識別記号 广内整理番号

FΙ

技術表示箇所

(C 1 2 P 13/08 C 1 2 R 1:13) (72)発明者 小浜 恵子

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱油化株式会社筑波総合研究所内 (72) 発明者 久留主 泰朗

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内